# SLOWLY RELEASIN OFT CAPSULE PREPARATION

Patent number:

JP63246322

**Publication date:** 

1988-10-13

**Inventor:** 

FUKAZAWA TOSHIHIDE; others: 02

**Applicant:** 

TOYO KAPUSERU KK

Classification:

- international:

A61K9/48

- european:

**Application number:** 

JP19870080744 19870331

Priority number(s):

#### Abstract of **JP63246322**

PURPOSE:To obtain the titled preparation exhibiting excellent slowly releasing effect, by dispersing an active drug in a gel matrix formed by the use of lecithin and encapsulating the obtained liquid in a gelatin capsule.

CONSTITUTION:(Hydrogenated) lecithin is dissolved in an oleophilic base (e.g. animal or vegetable food oil) at 60-70 deg.C, allowed to cool, added with a hydrophilic base (e.g. polyethylene glycol, polyhydric alcohol or sugars) and thoroughly stirred to obtain a gelled product. An active drug is suspended in the gel and the suspension is filled in a gelatin capsule by conventional method to obtain the objective soft capsule preparation. As an alternative method, the active drug is dissolved in the base beforehand and a gel is formed from the solution according to the above steps.

Data supplied from the **esp@cenet** database - Worldwide

BEST AVAILABLE COPY

### ⑩ 日本国特許庁(JP)

11 特許出願公開

## ⑫公開特許公報(A)

昭63-246322

@Int Cl 4

識別記号

庁内整理番号

毯公開 昭和63年(1988)10月13日

A 61 K 9/48

S - 6742 - 4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全3頁)

◎発明の名称

徐放性軟カプセル製剤

②特 願 昭62-80744

②出 願 昭62(1987)3月31日

⑫発 明 者 深 凙

利 英 静岡県富士郡芝川町羽鮒1172

②発 明 者 髙 楯

雅 人 静岡県富士宮市淀師605の5

@発 明 者 望月 弘 之

静岡県富士宮市中里東町567

②出 願 人 東洋カプセル株式会社

②代 理 人 弁理士 槽 谷 安 静岡県富士宮市中里東町560番地

眀

/. 発明の名称

徐放性軟カブセル製剤

#### 2 特許請求の範囲

1. 有効成分と軟カプセル製剤製造に常用され る親水性物質、油性物質に加えて水素添加したま たは水素添加しないレシチンを添加した配合物を 内容物となし、これをゼラチンの配合物よりなる 皮膜部で被包してなる徐放化ゼラチン軟カブセル 製剤。

2. 親水性物質としてポリエチレングリコール 、多価アルコールおよび期類そして油性物質とし て動植物性食用油を用いる特許請求の範囲第1項 記載の徐放化ゼラチン軟カブセル製剤。

#### 3 発明の詳細な説明

本発明は水素添加をしたまたは水素添加しない レシチンを用いてゲル状のマトリックスを生成し 、とのマトリックス中に所期する有効薬物を分散

させた内容液をセラチンカブセルに包み込むこと によって得られる製剤を提供することに関し、こ の飲カブセル製剤は徐放性を有することで特長づ けられるものである。

現在、徐放性製剤は錠剤、硬カブセル剤などの 削形のものが主流をなしているが、錠剤において は徐放化にあたり徐放部を速放部で包み込んだも の、また硬カブセル剤では内容物をマイクロカブ セル化するなどの高度な技術と複雑な製品工程が 必要とされている。

しかし、本発明による徐放化は簡易な方法で確 夷な効果が得られるという特徴を有するものであ

本発明を説明すれば、親油性基剤にレシチンを 60~70℃で溶解し、放冷後、親水性基剤を加 え充分攪拌することによりゲル状生成物を得る。 このゲル体に所期する薬物を懸濁あるいはあらか じめ基剤に溶解させておいてゲル体を生成する。 これを常法に従いゼラチンカブセルに充填させる ことにより目的とする飲カブセル剤を得るのであ

D-ジルビトール

3.5 重量部

精製水

適量

内容液部

成分検体	A	В	С
ポリエチレングリコール	0	120	130
スクワレン	150	120	120
水素低加レシチン	130	40	30
ニフェジピン	20	20	20

上表の検体を日本薬局方規定の溶出試験を 180分以上まで行なった溶出パターンは添付図 面の第1図に示される通りである。

実施例2:塩酸ニカルジピン徐放性軟カブセル 下記する処方および配合量をもって常法により 有効成分塩酸ニカルジピン徐放性軟カブセル製剤 を製造した。

処方

皮膜部

ゼラチン

100重量部

グリセリン

25 "

グリセリン

D-ソルビトール

ゼラチン

3.5 重量部

100重量部

25 "

精製水

る。

ある。

含有叫数)。

処方

皮膜部

程の影響を及ぼさない。

適 雷

内容液部

成分換体	D	E	F
ポリエチレングリコール	0	120	130
スクワレン	150	120	120
水素添加レシチン	130	40	30
塩酸 ニカルジピン	20	20	20

本発明における親油性基剤としてはポリエチレ

ングリコール、精類、多価アルコール類を指し、

油性基剤とは動植物性の食用油脂をいい、レシチンは水素添加したものを用いても製品の効果に左

本発明のゼラチン性皮膜で被包した軟カプセル 剤は、その被包したことによっても徐放性が損われることなく、優れた徐放効果を発揮するもので

以下に実施例をもって本発明を更に詳述する:

下記する処方および配合量をもって常法により

有効成分ニフェジピン徐放性軟カブセル製剤を製

造した(内容物の各成分の数字は1カプセル中の

実施例1:ニフェジピン徐放性軟カブセル・

上表の検体を日本薬局方規定の密出試験を 180分以上行なった結果の溶出パターンは添付 図面の第2図に示される通りである。

#### 実施例3:

前記した実施例1かよび2の検体の中で添付図 面に示される成績により有用性の認められた検体 C および F を用いた加速試験

検体 C および F の各 3 ロット につきそれぞれ 2 群に分け、一方は室温で貯蔵し、他方は 4 0 ℃ ± 1 ℃、相対 促度 7 5 岁 ± 5 岁 の 高温 高 湿 条件 下 に 貯蔵 し、経 時 変 化 を 観察 した。 す な わ ち 、 各 試験

は共に日本薬局方に単拠し、3ロットにつきそれ ぞれ3回ずつ試験を行ない平均値を算出した。い ずれの試験も6カ月間の保存により有意な変化が 見られなかったことは下表で示されるところであ る。

第1表 重量偏差試験 単位; 粤

検体	全温 高温			F
経月数			室温	高温
0	3 0 0.6	3 0 0.6	299.8	299.8
1	300,1	300.9	299.6	3 0 0.1
3	299.7	3 0 1.2	299.4	300.3
6	300.3	3 0 1.8	299.7	3 0 0.1

第2 表 密出試験 单位; %

梭体	С			) F		
経月数	60分	120 分	180分	60分	120分	180分
0	3 8.3	509	6 0.8	4 1.2	5 3.9	6 0.7
1	3 9.1	5 1.3	6 1.4	4 2.0	5 3.8	6 1.1
3	3 8.9	5 1.0	6 1.2	4 1.8	5 4.0	6 0.9
6	3 9.1	5 2.1	60.9	42.2	5 3.7	6 1.3



第3 表 高温高湿保存試験 単位: 5

検体	С			F		
経月数	60分	120分	180分	60分	120分	180分
0	3 8.3	5 0.9	6 0.8	4 1.2	5 3.9	6 0.7
1	39.1	5 1.3	61.4	4 2.0	5 3.8	6 1.1
3 .	3 8.1	5 1.0	6 1.2	4 1.8	5 4.0	6 0.9
6	39.1	5 2.1	6 ().9	4 2.2	5 3.7	6 1.3

第 4 表 定量試験 单位; 5

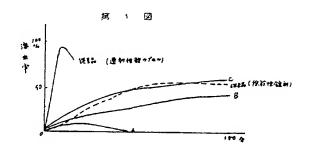
検体	C		F	
経月数	室温	高温	室温	高温
0	1,00.2	1 0 0.2	999	99.9
1	1 0 0.6	100.0	99.4	99.6
3	1 0 0.3	1 0 0.3	99.8	99.7
6	99.9	99.8	99.3	99.5

以上の第1表ないし第4表に示される成績より して本発明の徐放性軟カブセル製剤の効果は充分 に実証された。

#### 4. 図面の簡単な説明

第1図は従来品との比較における有効成分としてニフェジピンを含有させた本発明 A、B および C 製剤の溶出試験成績を示す線図(平面図)、第2図は従来品との比較における有効成分として塩酸ニカルジピンを含有させた本発明の D、B および F 製剤の溶出試験成績を示す線図(平面図)。図中、A、B、C、D、E および F はそれぞれの処方番号の本発明徐放性軟カブセル製剤についての成績を示すものである。

(特許出願人 東洋カブセル株式会社) (代理人 弁理士 槽谷 安)



赛 2 図

